Best Available Copy

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭61-256345

@Int Cl.4

識別記号

庁内整理番号

❸公開 昭和61年(1986)11月13日

G 03 C 1/34 // C 07 D 233/88

7915-2H 7133-4C 7166-4C

審査請求 未請求 発明の数 1 (全 18 頁)

60発明の名称

ハロゲン化銀写真感光材料

頭 昭60-99250 到特

29出 願 昭60(1985)5月10日

四発 坂 英

明 何発

日野市さくら町1番地 小西六写真工業株式会社内 日野市さくら町1番地 小西六写真工業株式会社内

小西六写真工業株式会 の出

東京都新宿区西新宿1丁目26番2号

弁理士 市之瀬 宮夫 何代 理 人

1. 発明の名称

ハロゲン化銀写真感光材料

2. 特許請求の範囲

下記一般式 [I] で表わされる化合物の少なく とも1種を含有することを特徴とするハロゲン化 级写真感光材料。

-般式[I]

[式中のYは、式 $-N < \frac{R'}{R^2}$ または $-N + C - R^3$ 、

- N H C - R⁴ 、 - N H S O₂ R⁵ を表わす(R′,

R² は、それぞれ水素原子、アルキル基、シクロ アルキル基またはアリール基を表わす。但し、 R¹ とR² が同時に水素原子の場合はない。R³、 R⁴ はアルキル基、シクロアルキル基、アリール

基またはアミノ基を表わし、R^S はアルキル基ま たはアリール基を表わす)。 X′ および X² は、 それぞれ水素原子、アルキル基もしくはアリール 基または X¹ と X² が互いに結合してペンゼン環 を形成するものを表わす。]

3. 発明の詳欄な説明

[産業上の利用分野]

本発明はハロゲン化能写真感光材料に関するも .のであり、特に想光材料の軽時保存中に於けるカ プリの発生が防止されたハロゲン化銀写真職光材 料に関するものである。

[発明の背景]

ハロゲン化銀写真感光材料は、露光されなくて も現像し得る核の存在に基因してカプリを生じる 傾向があり、特に軽時保存中にカプリの発生によ って感度の減少、或は階調の劣化などを招く場合 が極めて多い。

このような好ましくない現象をできるだけ少な くすることが望ましいことから、従来よりカブリ 防止剤、或は安定剤等をハロゲン化銀乳剤に緩加 することが知られている。例えば米固特許第 2.4 03,927号、同 3,804.633号、特公昭 39-2825号などに記載の 1 ーフェニルー 5 ーメルカプトテトラソール類、或は 5 ーメチルー 7 ーヒドロキシー 1.3,4 ーテトラザインデンなどがカブリ抑制剤として用いられてきた。

しかしながら、これらの化合物は軽時保存時のカプリ抑制効果が必らずしも充分でなく、また感度低下や、階調の軟化をまねくなどの欠点があって満足するまでに至っていない。

また、カラー感光材料の場合には、経時保存性と伴せて漂白処理時間を遅らせないカブリ 防 止剤が必要である。従来公知の1ーフェニルー5・カメルカプトテトラゾールをかいてがシーの説明のからには、この脱銀の一層を劣化させる傾向があり、高銀船でフィルターをかいレーション防止層を用いる機影用のカラー感光材料には不向きであった。

この傾向は漂白力の弱い漂白浴、例えば過硫酸塩を用いるとさらに著しく致命的な欠点となって

- 3 -

わされる化合物の少くとも1種を含有するハロゲン化銀写真感光材料により達成される。

一般式[I]

[式巾のYは、式-N ^{R'} または-NHC- R³、

- N H C - R⁴ 、 - N H S O₂ R⁵ を表わす(R′,

R² は、それぞれ水紫原子、アルキル基、シクロアルキル器またはアリール基を表わす。但し、R¹ とR² が同時に水紫原子の場合はない。R³ 、R⁴ はアルキル基、シクロアルキル基、アリール基またはアミノ基を表わし、R⁵ はアルキル基またはアリール基を表わす)。X¹ およびX² は、それぞれ水紫原子、アルキル基もしくはアリール番またはX¹ とX² が互いに結合してベンゼン環を形成するものを表わす。]

いた。

従って、このような脱銀源白性を劣化せずに、 軽時保存中に前述のような写真性能の劣化をもた らさないカブリ抑制剤の出現が望まれている。

[発明の目的]

本発明の第2の目的は、現像抑制にもとづく感度の低下や簡調の軟化を招く恐れの少ないカブリ抑制剤を含有したハロゲン化銀写真感光材料を提供することである。

本発明の第3の自的は、カラー現像に於ける脱銀課白性の阻害がないカブリ抑制剤により安定化されたハロゲン化銀カラー写真感光材料を提供することにある。

[発明の構成]

本発明の上述の目的は、下記一般式[I] で表

- 4 -

[発明の具体的構成]

上記一般式に於けるYで表わされる $-N^{\prime}_{R}$ の R^{\prime} および R^{2} は、水素原子、アルキル基、シクロアルキル基またはアリール基を表わし、 R^{\prime} と R^{2} が同時に水素原子になる場合はない。

R¹ およびR² で表わされるアルキル基としては、好ましくは炭素数1~8のアルキル基(特に好ましくは1~6)で、これらのアルキル基は置換基を有していてもよく、置換基としては、例えばヒドロキシ基、シアノ基、アルコキシ基、置換(例えば2-アミノベンズィミダゾール基等)もしくは未置換のアミノ基、アリール基、ヘテロ環などが挙げられる。

R¹ および R² で 表わされるアルキル基としては、例えばメチル基、エチル基、プチル基等が挙げられ、また 置換基を有するアルキル基の例としては、例えば、ヒドロキシブロビル基、ジエチルアミノメチル基、ベンジル基、フェネチル基、モルホリノメチル基、4 - イミダゾールエチル基などが挙げられる。

R¹ およびR² で 表わされる アリール 越としては、 例えば、 フェニル 基、 ナフチル 塾 等 が 挙 げられる。 これらの アリール 基は 虚 換 基を 有することができ、 健 換 基として は、 例えば ハロゲン 原子、アルキル 基、 アルコキシ 基な どが 挙 げられる。

一般式 [I] において Y で 衷わされる - N H C R³ および - N H C R⁴ の R³ 、 R⁴ は

好ましくは 放棄 数 1 ~ 8 (特に好ましくは 1 ~ 6) のアルキル基、シクロアルキル基、アリール基、 置換または未置換のアミノ基を表わす。

 R^{S} は、好ましくは炭素数 $1 \sim 8$ (特に好ましくは $1 \sim 6$) のアルキル基またはアリール基を表わす。

 R^3 、 R^4 および R^5 としてあげられる一般式 [I] の Y の 具体例としては、 例えばペンソアミ ド基、アセトアミド基、 プロピオニルアミド基、

- 7 -

いに結合してベンゼン環を形成する場合であり、 Yが一N^{R'}で表わされ、かつ X[']と X²が互い に結合してベンゼン環を形成する化合物の場合に 特に好ましい結果を与える。

以下余白

ウレイド基、フェニルウレイド基、チオウレイド 基、エタンスルホアミド群、ペンゼンスルホニル アミド基、シクロヘキサンカルポンアミド基など が挙げられる。

X¹ および X² で 扱わされるアルキル揺は、好ましくは 炭素数 1 ~ 8 (特に好ましくは 炭素数 1 ~ 6)のアルキル基 (例えばメチル基、エチル基、プロピル器等)であり、アリール挺としては、好ましくはフェニル基である。そして、これらのアルキル基、アリール 器は 耐換器を有していてもよい。

また、 X が および X が 互いに結合してベンゼン環を形成する場合、このベンゼン環は 関挽器 (例えばアルキル基、アリール装、ハロゲン原子、アノ基、カルボキシル基、スルホ基等)を有していてもよく、またこのベンゼン環は結合してナフタレン環を形成するものも含まれる。

なお本発明においては、一般式 [I] で示される化合物が好ましい結果を与えるものは、 Y が $-N \subset_{\mathbb{R}^2}^{\mathbb{R}^2}$ で表わされる場合および X^I と X^Z が Σ

-8-

次に本発明に用いられる具体的化合物例を示す が本発明はこれらに限定されるものではない。

例示	
1	H NHC ₂ H ₅
2	H CH ₃
3	NH-
4	NHC ₆ H ₁₈ (n)
5	H N NHC4 H9(t)
6	н N - N H (C H₂)₃ О Н

例示	
7	NHCO-
8	NHCH ₂
9	NHCO H
10	NH C NH2
11	H N − NH C − NHC H₃ 0
12	NHS O2

19	HN-NHCH2CH2HN-NN
2 0	H, C N H C, H, (n)
2 1	N HC.H.(t)
2 2	HOOC N H
2 3	N C NHCO
2 4	Br NHC2Hs

例示	
13	NHCOCH ₉
14	H N NHCH ₂ -N
15	H NHCH2CH2N
16	N NHC' H*(t)
17	NH-CH ₈
18	NHCNH-

-12 -

また、以下に本発明の一般式 [I]で表わされる化合物の合成例を示す。

合成例-1(例示化合物-4の合成)

アルドリッチ社製 2 - アミノベンツイミダゾール 1.5g (0.012モル)を30 m L の N N - ジメチルホルムアミドに溶解し、空福下、炭拌中、カリウムプトキシド 1.3g (0.012モル) および n - ヘキシルプロマイド 1.6g (0.01 モル)を加え、1時間撹拌した後、水 200 m L に往加した。さらに撹拌を続け、食塩10g 添加すると、白色粉末結晶が析出するのでこれを3取し、80%メタノール水溶液で再結晶して目的物を得た。収率70%。核磁気共鳴スペクトル、マススペクトルにより目的物の構造を確認した。

合成例-2(例示化合物-7の合成)

2 - アミノベンツィミダゾール 1.50 (0.012 モル)を30 m ℓ のピリジンに溶解し、窒温下、 復拌中、塩化ベンゾイル 1.4g (0.01 モル)を 少しずつ加え、1時間攪拌を続けた後、氷水に往 加して析出する結晶をろ取し、80%メタノール 水溶液で再結晶して、白色粉末状の目的物を得た。 収率75%。核磁気共鳴スペクトル、マススペクトルにより目的物の保造を確認した。

上述した本発明に係る一般式 [I]の化合物は、ハロゲン化銀 慰光材料の構成層のいづれの際に添加してもよく、その添加量としては使用する化合物の種類や、添加する磨によって適宜に変化してよく、一般にはハロゲン化銀乳剤層に添加する場合は、ハロゲン化銀1モル当り、10⁻⁸モル~10⁻³モルである。

本発明の化合物を添加することのできる感光材料の層としては、ハロゲン化銀乳剤層を始めとして、保護層、中間層、フィルター瘤、ハレーション防止層、下塗り脂など通常の感光材料に設けられる構成層に添加される。特に好ましい簡としてはハロゲン化銀乳剤層である。

本発明が実施できる写真乳剤は、ハロゲン化銀の種類として臭化銀、沃臭化銀、沃塩臭化銀、塩臭化銀、塩火臭化銀のいづれを用いても

-15-

熟成の終了後、ハロゲン化銀乳剤を塗布するまで に、前配一般式 [I]で表わされる化合物と組合 せてカブリ防止剤又は安定剤を含有させることが 出来る。

用いることのできるカブリ防止剤又は安定剤と しては、例えば、アソール類としてベンソチァソ ール、ニトロインダゾール、ペンゾトリアゾール、 ニトロペンソイミダゾールなど、メルカプト電換 のヘテロ環化合物類として、例えば、メルカプト チアゾール、メルカプトペンソチアゾール、メル カプトペンズイミダゾール、メルカプトベンズオ キサゾール、メルカプトオキサジアゾール、メル カプトチアジアソール、メルカプトトリアソール、 メルカプトトリアジン、メルカプトテトラゾール 類(特に1-フェニル-5-メルカプトテトラゾ ール)、上記のメルカプトヘテロ環化合物にスル ホン酸基あるいはカルボキシル基を導入したもの、 さらにはアザインデン類、例えば4-ヒドロキシ - 1 , 3 , 3 & , 7 - テトラザインデンなど当業 界でよく知られたカブリ抑制剤あるいは安定剤を

よい,

本発明のハロゲン化銀写真感光材料に用いられるハロゲン化銀乳剤は、常法により化学増感することできる。即ち、硫黄増感法、セレン増感法、選元増感法、金その他の貴金属化合物を用いる貴金属増感法などを単独で又は組み合わせて用いることが出来る。

本発明のハロゲン化銀写真感光材料に用いられるハロゲン化銀乳剤は、写真葉界において増感色素として知られている色素を用いて、所望の用いても良いが、2種以上を組み合わせて用いてもよい、増感色素とともにそれ自身分光増感作用を持たない色素、あるいは可視光を実質的に吸収める独色増暖剤を乳剤中に含有させてもよい。

またこのハロゲン化銀乳剤には、感光材料の製造工程、保存中、あるいは写真処理中のカブリの防止、又は写真性能を安定に保つ事を目的として化学熟成中、化学熟成の終了時、及び/又は化学

-16-

併用できる。

本発明のハロゲン化銀乳剤を用いた照光材料の写真乳剤層、その他の親水性コロイド層は、パインダー(又は保護コロイド)分子を架橋させ、製造度を高める硬膜剤を1種又は2種以上用いることができる。硬膜剤を加える必要がない程度に感光材料を硬膜出来る量極加することも可能である。

が用いられる。しかしながら目的に応じて上記組 み合わせと異なった用い方でハロゲン化銀写真感 光材料をつくってもよい。

これら色素形成カプラーは分子中にパラスト基 と呼ばれるカプラーを非拡散化する、炭素数8以 上の基を有することが望ましい。又、これら色素 形成カプラーは1分子の色素が形成されるために 4個の銀イオンが遠元される必要がある4当番件 であっても、2個の銀イオンが還元されるだけで 良い2当量性のどちらでもよい。色素形成カプラ ーには現象主楽の数化体とのカップリングによっ て現像促進剤、源白促進剤、現像剤、ハロゲン化 銀溶剤、 調色剤、 硬膜剤、カブリ剤、カブリ防止 削、化学増暖削、分光増感削、及び減感剤のよう な写真的に有用なフラグメントを放出する化合物 を含有させることができる。これら色素形成カブ ラーに色補正の効果を有しているカラードカプラ ー、あるいは現象に伴って現像抑制剤を放出し、 画像の鮮鋭性や画像の粒状性を改良するDIRカ プラーが併用されてもよい。この際、DIRヵプ

-19-

しない無色カプラーを色素形成カプラーと併用し で用いることもできる。

イエロー色素形成カプラーとしては、公知のア シルアセトアニリド系カプラーを好ましく用いる ことが出来る。これらのうち、ペンソイルアセト アニリド系及びピパロイルアセトアニリド系化合 物は有利である。用い得る黄色カプラーの具体例 は、英国特許第 1,077,874号、特公昭45-40757異 特開昭 47-1031号、同47-26133号、同48-94432号、 同 50-87650号、 同 51-3631号、 同 52-115219号、 同 54-99433号、 問 54-133329号、 閲 56-30127号、 米园特許第 2,875,057号、同 3,253,924号、同 3.265.506号、周 3.408,194号、周 3,551,155号、 爾 3.551,156号、同 3,664,841号、同 3,725,072 ,483号、同 3,929,484号、周 3,933,500号、周 3,973,968号、同 3,990,896号、同 4,012,259号、 岡 4,022,620号、同 4,029,508号、同 4,057,432 号、周 4,106.942号、周 4,133,958号、周 4,269 ,936号、间 4,286,053号、何 4,304,845号、周

ラーは数カプラーから形成される色素が同じ乳剤のおいた。 ののではないが、 ののでは、 のので

- 20 -

4,314,023号、周 4,336,327号、同 4,356,258号、 周 4,386,155号、同 4,401,752号等に記載された ものである。

マゼンタ色素形成カプラーとしては、公知の5 - ピラゾロン系カプラー、ピラゾロンペンツィミ ダゾール系カプラー、ピラゾロトリアゾール系カ プラー、開鎖アシルアセトニトリル系カプラーを 好ましく用いることができる。有利に用い得るマ ゼンタカプラーの具体例は、特顧昭 58-184882号、 同 58-167326号、周 58-206321号、同 58-214863 号、同 58-217339号、同59-24653号、特公昭 40-6031号、同 40-6035号、同 45-40757号、同 47-274 11号、周49-37854号、特開昭50-13041号、周51-2 6541号、 同 51-37848号 、 同 51-105820号 、 同 52-4 2121号、同 53-123129号、同 53-125835号、同 53-129035号、 問 54-48540号、 周 56-29236号、 同 56-75648号、 同 57-17950号、 周 57-35858号、 周 57-148251号、 問 59-99437号、 英国特許第 1.252 .418号、米国特許第 2.600.788号、商 3.005.712 身、同 3,062,653号、同 3,127,269号、問 3,214

,437号、周 3,253,924号、同 3,311,476号、同 3,419,391号、周 3,519,429号、同 3,558,319号、周 3,582,322号、周 3,615,506号、同 3,658,544号、周 3,705,896号、周 3,725,067号、同 3,758,309号、同 3,823,156号、周 3,834,908号、周 3,891,445号、同 3,907,571号、同 3,926,631号、同 3,928,044号、周 3,935,015号、同 3,960,571号、同 4,076,533号、同 4,133,686号、同 4,237,217号、周 4,241,168号、周 4,264,723号、网 4,301,235号、同 4,310,623号等に記載されたものである。

シアン色素形成カプラーとしては、公知のナフトール系カプラー、フェノールカプラーを好ましく用いることができる。有利に用い得るシアンカプラーの具体例は英国特許第 1.038.331号、同1.543.040号、特公昭 48-36894号、特開昭 48-59838号、同50-137137号、同51-146828号、同53-105226号、同54-115230号、同56-29235号、同56-104333号、同56-126833号、同57-133650号、同57-155538号、同57-204545号、同58-118643

-23-

特開昭 48-22028号、同 52-42121号、特公昭 38-223 35号、同 44-2016号、同 44-15754号、米国特許第 2,449.966号、同 2,521.908号、同 2,543.691号、同 2,801.171号、同 2,983.608号、同 3,005,712 号、同 3,034.892号、周 3.061.432号、同 3.419.391号、同 3,476.560号、同 3,476.563号、同 3,481.741号、同 3,519.429号、同 3,583.971号、同 3,622.328号、周 3,684.514号、同 4,004.929号、周 4,070.191号、同 4,138.258号、同 4.138.264号、周 4,163.670号、同 4.292.400号、同 4.369.248号等に記載のものを使用できる。

DIRカプラーとしては、例えば英国特許第 953,454号、米国特許第 3,227,554号、周 3,615 .506号、周 3,617,291号、周 3,701,783号、周 3,933,500号、周 4,095,984号、周 4,149,886号、周 4,286,054号、周 4,359,521号、特開昭 52-909 32号、周 56-116029号、同 57-151,944号等に記載の化合物及び、米国特許第 4,248,962号、周 4,4 09,323号、特開昭 57-154234号、周 58-162949号、周 58-205150号、周 59-195643号、周 59-206834

号、周59-31953号、周59-31954号、周59-59658号、 同 59-124341号、同 59-166956号、米国特許第 2,369,929号、 同 2,423,730号、 同 2,434,272号、 同 2,474,293号、同 2,698,794号、同 2,772.162 号、同 2,801,171号、同 2,895,826号、同 3,253 .924号、同 3,311,476号、同 3,458,315号、同 3,476,563号、同 3,591,383号、同 3,737,316号、 号、同 3,880,661号、同 3,926,634号、周 4,004 .929号、 同 4,009,035号、 同 4.012,258号、 周 4,052,212号、 同 4,124,396号、 周 4,134,786号、 同 4.138.258号、同 4.146.396号、同 4.149,886 号、周 4,178,183号、周 4,205,990号、周 4,254 .212号、同 4.264.722号、周 4.288,532号、周 4,296,199号、同 4,296,200号、同 4,299,914号、 周 4.333.999号、周 4.334,011号、周 4.386.155 号、同 4,401,752号、同 4,427,767号等に記載さ れたものである。

カラードカプラーとしては、例えば英国特許第 937.621号、同 1,035,959号、同 1,255,111号、

- 24 -

号、岡 59-206836号、同 59-210440号、同 60-74 29号等に記載のタイミングDIRカプラーを好ま しく用いることができる。

DIR化合物としては、例えば米国特許第 3.6 32,345号、同 3.928.041号、同 3.938.996号、同 3.958.993号、同 3.961,959号、同 4.046.574号、同 4.052,213号、同 4.171,223号、同 4.186,012 号、特開昭52-65433号、同 52-130327号、同 57-128335号等に記載の化合物を好ましく用いることができる。

無色カプラーとしては、階韻調節、色揚り、カプリ防止のために米国特許第 2,998,314号、英国特許第 1,284,649号、西独特許第 1,168,769号に記載のいわゆるワイスカプラーを用いることができる。

ハロゲン化銀結品表面に吸着させる必要のない色系形成カプラー、カラードカプラー、DIR化合物、画像安定剤、色カプリ防止剤、紫外線吸収剤、蛍光増白剤のうち、確水性化合物は固体分散法、ラテックス分散法、水中油

簡型乳に化化のでは、 150℃は、 150℃に、 15

本発明に於いて、本発明に係る高沸点有機溶媒と低沸点有機溶媒の比率は1:0.1 乃至1:50、更には1:1 乃至1:20であることが好ましい。

疎水性化合物を低端点有機溶媒単独又は高沸点 溶媒と併用した溶媒に溶かし、機械的又は超音波 を用いて水中に分散するときの分散助剤として、

-27-

52-146235号、同55-95948号、同 59-5247号、特公昭50-23813号等に記載されている。

本発明のハロゲン化銀乳剤を用いた感光材料には、色素画像の劣化を防止する画像安定剤を用いることができる。

画像安定剤としては、例えばハイドロキノン誘導体、没食子誘導体、フェノール誘導体及びそのピス体、ヒドロキシクマラン及びそのスピロ体、ピペリシン誘導体、芳香族アミン化合物、ペンソジオキサン誘導体、ペンズジオキゾール誘導体、シリコン原子含有化合物、チオエーテル化合物等が好ましい。その具体例として英国特許第 1,410,846号、特開昭 49-134326号、同 52-35633号、同 52-147434号、同 52-150630号、同 54-145530号、同 55-6321号、同 55-21004号、同 55-124141号、同 55-6321号、同 55-21004号、同 55-124141号、同 59-3432号、 同 59-5246号、 同 59-10539号、 特公昭 48-31625号、 同 49-20973号、 同 49-20974号、 同 50-23813号、 同 52-27534号、 米 因 特 許 第 2,360,290号、 同 2,418,613号、 同 2,675,314号、 同 2,701,197

アニオン性界面活性剤、ノニオン性界面活性剤、 カチオン性界面活性剤を用いることができる。

本発明の感光材料の乳剤層間(同一感色性層間及び/又は異なった感色性層間)で、現像主業の酸化体又は電子移動剤が移動して色湯りが生じたり、鮮鋭性が劣化したり、粒状性が目立つのを防止するために色カブリ防止剤を用いることができる。

該色カプリ防止剤は乳剤層自身に含有させてもよいし、中間層を隣接乳剤層間に設けて、 該中間層に含有させてもよい。

色カブリ防止剤として、ハイドロキノン誘導体、アミノフェノール誘導体、投食子酸誘導体、アスコルビン酸誘導体などが好ましく、その具体例は、米国特許第 2,360,290号、商 2,336,327号、同 2,403,721号、同 2,418,613号、同 2,675,314号、同 2,701,197号、同 2,704,713号、同 2,728,659号、同 2,732,300号、同 2,735,765号、同 3,700,453号、特額昭 50-92988号、同 50-92989号、同 50-93928号、同 50-156438号、同

- 28 -

号、同 2,704,713号、同 2,710,801号、同 2,728,659号、同 2,732,300号、同 2,735,765号、同 2,816,028号、同 3,069,262号、同 3,336,135号、同 3,432,300号、同 3,457,079号、同 3,573,050号、同 3,574,627号、同 3,698,909号、同 3,700,455号、同 3,764,337号、同 3,935,016号、同 3,982,944号、同 4,013,701号、同 4,113,495号、同 4,120,723号、同 4,155,765号、同 4,159,910号、同 4,254,216号、同 4,268,593号、同 4,279,990号、同 4,332,886号、同 4,360,589号、同 4,430,425号、同 4,452,884号等が挙げられる。

本発明の感光材料を現像処理するには、公知の方法が用いられる。処理温度は18℃から50℃の間で用いられ、目的に応じて、黒白写真処理、リス型現像処理あるいは色素像を形成すべきカラー写真処理のいづれも適用できる。

黒白写真処理は現像主要としてジヒドロキシベンゼン類(例えばハイドロキノン)、3ーピラゾリドン(例えば1-フェニル-3ーピラゾリドン)、アミノフェノール類(例えばN-メチルー

p - アミノフェノール)、アスコルピン酸など単独もしくは組合わせて用いることができる。

現像被には、その他公知の保恒剤、アルカリ剤、PH級衝剤、カブリ抑制剤などを含み、さらに必要に応じて溶解剤、色調剤、現像促進剤、界面活性剤、消泡剤、硬水軟化剤、硬膜剤など含んでもよい。

本発明の写真乳剤には「リス型」の現像処理を行うことができる。「リス型」処理とは絵画あるいは視点画像を得るための高コントラスト製版用感材の処理を云い、適常ジヒドロキシベンゼン類を現像主駆とする。

なお、現象主義を感光材料中に含有させて、アルカリ浴中で処理する型のいわゆる主薬内臓型感材にも本発明を適用することができる。

次に色素像を形成させる場合には、発色現像主薬を含むアルカリ性水溶液を用いる。発色現像主薬は公知の一級芳香族アミン現象剤、例えばフェニレンジアミン類を用いることができる。

カラー現像液はその他にアルカリ金属の亜硫酸

- 3 1 -

促進剤として公知の化合物を添加した処理被にすることができる。

以下、実施例にもとづき本発明を更に詳細に説明する。

実施例-1

沃化銀 2.0モル%を含み他は臭化銀から成る高感度X額用沃臭化銀乳剤を金および硫黄増感法により最高感度まで化学熟成したのち、ハロゲン化銀1モル当り4ーヒドロキシー6ーメチルー1.3、3a、7ーテトラザインデンを 1.0g 添加し、熟成を停止させた。

次いで、乳剤を11等分割し、下配第1表の如く本発明に係る化合物をそれぞれ添加し、充分に吸着せしめたのち、塗布助剤としてサポニンの適量および硬膜剤としてホルマリンの適量を添加して乳剤を関製した。

得られた乳剤を下引答みのポリエステルペース 上に銀量が3g / m²になるよう均一途布してから 乾燥して本発明に係る試料を作成した。

以上のように作成した写真材料をフレッシュ試

塩、炭酸塩、ホウ酸塩、およびリン酸塩のようなoH級衝剤、ハロゲン塩、および有機カブリ防止剤、硬水軟化剤、保恒剤、ベンジルアルコール、エチレングリコールの如き有機溶剤、ポリエチレングリコール、四級アンモニウム塩、アミンの如き現像促進剤などを含んでいてよい。

カラー現像後の処理は通常、顔白処理される。 源白被は定着処理と同時に行ってもよく、別々で もよい。源白剤としては、鉄(Ⅱ)、コパルト (Ⅲ)、クロム(Ⅳ)、鋼(Ⅱ)などの多価金属 の化合物、過硫酸類などが用いられる。

例えばフェロシアン化物、重クロム酸塩、鉄、 コパルトの有機錯塩、エチレンジアミン四酢酸、 ニトリロトリ酢酸、過硫酸塩、過マンガン酸塩、 などを用いることができる。

本発明の感光材料は、特に過硫酸塩などの漂白力の弱い漂白剤で処理されたときにも、漂白(脱銀)速度が遅くなることがないため、公害性のない漂白処理が可能となる。

なお源白力の弱い課白処理液の場合には、激白

- 3 2 -

料として窒温下で3日間放置したもの、及び温度65℃湿度50%下に3日間のものと、温度50℃湿度80%下に3日間それぞれ放置した強制劣化経時試料を作成した。

この後、タングステン酸カルシウム(Ca Wo₄)を蛍光体として含有したスクリーンを用いて X 糖 露光を行い、次いで下記処理被 [A]にて 35℃で30秒の現像をおこない定着したのち、水洗乾燥して感度測定をした。

処理液 [A] (黑白写真感光材料用現像液)

1-フェニルー3~ピラゾリドン	1.5 g
ヒドロキノン	30 g
5 - ニトロインダソール	0.25g
臭 化 カ リ ウ ム	5.0 g
無水亜硫酸ナトリウム	55 g
水酸化カリウム	30 g
硼酸	10 g
グルタルアルデヒド(25%)	5 g .
水を加えて全量を1んとする。	
組られた結果を下卯第1束に示す	

但し、カブリ値はベース糖度を差し引いた値を示し、感度値はカブリ値+ 0.5の位置の感度から、比較試料を 100として表わした相対感度で表わし、ガンマは特性曲線上に於ける直線部の傾斜で示してある。

以下余白

- 3 5 -

第 1 表

分類	No.	カブリ防止剤	添加量(mg/AgX	自然	放置・	3日	65°C •	R H 5 0	%·3日	50°C •	RH 8 0	%·3日
			1モル当り)	カブリ	麽 度	ガンマ	カブリ	感度	ガンマ	カブリ	悠 度	ガンマ
比較試料	1	なし	_	0.13	100	2.9	0.29	8 7	2.4	0.25	8 9	2.5
本発明試料	2	例示-1	0.5	0.12	115	2.9	0.14	1 1 0	2.8	0.13	1 1 5	2.9
本発明試料	3	例示-1	1.0	0,10	1 1 0	3.0	0.10	115	3.0	0.10	110	2.8
本発明試料	4	例示-3	0.5	0,09	100	3.1	0.12	110	3.0	0.11	107	2.9
本発明試料	5	例示-3	1.0	0.07	105	3.2	0.08	108	3.1	0.09	105	3.0
本発明試料	6	例示-7	0.5	0.10	105	3.0	0.15	105	2.9	0.11	110	2. 9
本発明試料	7	例示-7	1.0	0.06	110	3.0	0.07	1 1 5	3.0	0.07	110	2.8
本発明試料	8	例示-13	0.5	0.11	100	2.9	0.20	1 1 0	3.0	0.14	1,05	2.9
本発明試料	9	例示-13	1.0	0.07	103	3.1	0.10	105	2.9	0,11	110	3.0
本発明試料	10	例示-16	0.5	0.08	105	3, 0	0.18	1 1 0	2.9	0.13	100	2.9
本発明試料	11	例示-16	1.0	0.08	109	3.1	0.09	1 1 0	3.0	0.10	110	3.0

上記第1衷からも明らかな如く、本発明に係る試料No.2~11が、苛酷な保存条件下にも拘らず、カブリの発生とガンマの劣化が抑えられ、フィルム保存下での安定性が改良されていることが判る。

実施例-2

沃化銀 7 モル%を含む平均粒径 1.2 μの沃臭化銀乳剤を金および就質増感剤で最高 8 水 チーヒドロキシー 6 ーメチルー 1 3 、 3 a ・ 7 ーテトラザインデンをハロゲン化銀 1 モル当り 1.0g 級加して化学熟成を停止させた。次いで、緑感性増感色素として、5 、5 ・ ージフェニルー 9 ーエチルー 3 ・ 3 ・ ージーアール カルボシアニン 1 乗 が 1 が 1 が 2 アニンル カルボシアニン 1 利を作成した。 通量を加え、緑感性ハロゲン化銀乳剤を作成した。

次いで、ハロゲン化銀1 モル当り、マゼンタカプラーとして、1 - (2,4,6-トリクロロフェニル) - 3 - [3 - (2,4-ジーt-アミルフェノキシアセトアミド) ベンツアミド] - 5 - ピラゾロンを800、カラードマゼンタカプラー

- 3 7 -

ジ爾光し、下記のカラー用処理工程に従いカラー 現像した。

得られたピースから求めたカラーセンシトメト リー結果を次の第2表に示す。

なお表中のカプリはベース機度を差し引いた値で、感度はプランク試料の自然放置3日のもの(試料No.12)を 100として表わした場合の相対感度である。又、ガンマは直線部の傾きで表示してある。

	処理	1 程	[9 3.	理	温度	3	8	r]	処	琕	時	檲	
	発色	現像								3	分	1	5	秒
	摄	白								6	分	3	0	₽)
	水	洗								3	分	1	5	₩
	定	着								6	分	3	0	秒
٠	水	姺								3	分	1	5	秒
	安定	化								1	分	3	0	秒
	乾	燥												

各処理工程において使用した処理被組成は下記 の如くである。 として、1-(2・4・6-トリクロフェニル) -4-(1-ナフチルアソ)-3-(2-クロロ -5-オクタデセニルサクシンイミドアニリノ) -5-ピラソロンを 2.5g それぞれ秤量してから トリクレジルホスフェート 120g 、酢酸エチル 240 ml を混合して加温溶解し、次いでトリイソ プロピルナフタレンスルホン酸ナトリウム5g と 7.5% ゼラチン水溶波 5g0 ml の溶液中に乳化分 散したカプラー溶液を前記の乳剤に添加した。

この乳剤を分割して下記第2表に示したように本発明に係る化合物をそれぞれ緩加してから、充分に吸着せしめたのちに、ゼラチン硬膜剤として2ーヒドロキシー4、6ーシクロロトリアジンナトリウムの適量を一律に緩加してハロゲン化銀乳剤とした。

この乳剤を銀が 3.0 g/ e²になるよう下引済みのトリアセテートフィルム上に均一独布乾燥して試料とした。

得られたフィルム試料を実施例 - 1 と 同様の強 耐劣化試験を行なってから、通常の方法でウェッ

-38-

[発色現像被]

4 - アミノー 3 - メチル - N - ェチ	N
-Ν-(β-ヒドロキシエチル)-	•
アニリン・硝酸塩	4.75
無水亜硫酸ナトリウム	4.25
ヒドロキシルアミン 1/ 2瞬酸塩	2.0
無水炭酸カリウム	37.5
臭化ナトリウム	1.3
ニトリロトリ酢酸・3 ナトリウム塩	
(1水塩)	2.5
水酸化カリウム	1.0
水を加えて 1~とする。	
[漂白被]	
エチレンジアミンテトラ酢酸鉄	
アンモニウム塩	100.0 g
エチレンジアミンテトラ酢 覆 2	
アンモニウム塩	10.0 g
臭 化 ア ン モ ニ ウ ム	150.0 g
氷酢酸	10.0 ml
水を加えて10とし、アンモニア水を	用いて

pH 6.0に調製する。

[定着被]

チオ硫酸アンモニウム175.0 g無水亜硫酸ナトリウム8.6 gメタ亜硫酸ナトリウム2.3 g

水を加えて10~とし、酢酸を用いて pH 6.0に

겡剝する。

[安定化被]

ホルマリン(37%水溶液) 1.5 g【

コニダックス

(小西六写真工業株式会社製) 7.5 m人

水を加えて 10 とする。

以下余白

- 4 1 -

第 2 表

分 類	No.	カブリ防止剤	添加量(mg/AgX	自然	放置・	3日	65℃·	RH50	% · 3 円	50°C•	RH80	%・3日
]			1モル当り)	カブリ	患 度	ガンマ	カブリ	麽 度	ガンマ	カブリ	悠 度	ガンマ
比較試料	12	なし	_	0.17	100	1.32	0.24	92	1.29	0.21	9 4	1.27
本発明試料	13	比較 * [P T M]	3 0	0.09	98	1.25	0.15	8 7	1.17	0.13	8 5	1.18
本発明試料	14	比較 * [PTM]	5 0	0.06	8 5	0.92	0.10	8 1	0.87	0.11	7 9	0,90
本発明試料	15	例示-4	600	0.09	9 9	1.28	0,10	105	1.24	0.10	100	1.21
本発明試料	16	例示-5	700	0.10	100	1,25	0.12	108	1,23	0.11	103	1.20
本発明試料	17	例示-15	600	0.08	98	1.30	0.11	100	1.25	0.09	9 9	1.25
本発明試料	18	例示-17	600	0.10	97	1.27	0.12	107	1.24	0.11	102	1.23

* [比較 P T M とは、 1 - フェニル - 5 - メルカプトテトラソールを表わす。]

上記の第2裏は、発色剤を含む感光材料においても、本発明のカブリ抑制剤が、フィルム保存時に於ける安定性にすぐれていることを表わしている。

実施例 - 3

透明なセルロース・トリアセテートフィルム上に下記の第1層から第13層まで順次途布して多層カラーネガ感光材料を作成した。

第1層:ハレーション防止層

照色コロイド銀を含むゼラチン水溶液を銀 0.3 g/m²になるように錐布した。

第2層:中間層

ゼラチン水溶液を乾燥膜厚 1.0μになるように 塗布した。

第3層:赤感性低感度ハロゲン化銀乳剤履 沃臭化銀乳剤(平均粒子サイズ 0.6μ、沃化銀4モル%を含む沃臭化銀乳剤と、平均粒子サイズ 0.3μ、沃化銀4モル%を含む沃臭化銀乳剤を

- 43 -

の混合物を加熱溶解し、トリイソプロピルナフタレンスルホン酸ソーダ 5 g を含む 7.5% ゼラチン水溶液 550 ml 中に加えてコロイドミルにて乳化分散した分散物を加えて赤感性低感度乳剤を作製し、塗布銀量が 2 O g / m²となるように塗布した。

第4層:赤感性高感度ハロゲン化銀乳剤機

沃臭化銀乳剤(平均粒子サイズ 1.2 µ、 沃化銀7 モル%を含む)を金および譲黄増感剤で化学ルー3、 3′ージー(3ースルホプロピル)ー4、 5・4′、5′ージベンソチアカルボシアニンド・無水5、5′ージクロロー9ーエチルー3、 3′ージー(3ースルホブチル) チアトル・コークロロー3ーエチルー2(3 H)ー スンソチアソリデン)メチルトー2(3 H)ー スンソチアソリデン)メチルトー2(3 H)ー スンソチアソリデン)メチルト・ファニントサリウムを加えた。

次に4ーヒドロキシー6ーメチルー1。3。3a,7ーテトラザインデンを 1.0g と1ーフェ

2:1の比率で混合した)を金および硫黄増感剤で化学増感し、更に赤磁性増感色素として、知いまでは、無水の・エチル・3・3′ージー(3ースルホアロルボシアニンヒドロキシド:無水5・5′ージクロロー3・3′ージー(3ースルホアチル)チアカルボシアニンヒドロキシド:および無水2ー[2ー((5ークロロー3ーエチルー2)(3H)ーベンソチアソリデン)メチル)ー1ープテニルー5ークロロー3ー(4ースルホアチル)ペンソオキサジリウムを加えた。

次に4-ヒドロキシ-6-メチル-1,3.3a,7-テトラザインデンをハロゲン化銀1モル当り 1.0g 版加して赤感性低感度乳剤を作成した。

次いでハロゲン化銀1モル当り、シアンカプラーとして、1ーヒドロキシーNー [4-(2.4-ジーt ーアミルフェノキシ) アチル] 5 9 g 、またドデシルガレート 0.5g を添加し、トリクレジルフォスフェート 6 5 g 及び酢酸エチル136m Q

- 4 4 -

ニルー 5 - メルカプトテトラソールを 3 0 mg それでれる 0 mg それでれる 1 モル当り 添加した。

第5層:中間層

第2層と同じ

第6層:緑感性低感度ハロゲン化銀乳剤層

第3 題と同一の乳剤を化学増感したのち、 概感性増感色素として無水 5 . 5' - ジクロロ - 9 - エチル - 3 . 3' - ジー (3 - スルホプチル) オキサカルボシアニンヒドロキシド : 無水 5 . 5'

ージフェニルー 9 ーエチルー 3 、 3 ' ージー (3 ースルホブチル) オキサカルボシアニンヒドロキシド: および無水 9 ーエチルー 3 、 3 ′ ージー (3 ースルホプロビル) ー 5 、 6 、 5 ′ 、 6 ′ ージベンゾオキサカルボシアニンヒドロキシドを加え、次いで 4 ーヒドロキシー 6 ーメチル 1 、 3 、 3 a 、 7 ーテトラザインデンをハロゲン化銀 1 モル当り 1.0g 添加し緑懸性低感度乳剤を作成した。

更にハロゲン化銀1モル当りマゼンタカプラーとして1-(2、4、6-トリクロロフェニル)
- 3 - (3 - (2、4-ジーt - アミルフェノキシ)アセトアミド}- 5 - ピラゾロンを 100g 、
カラードマゼンタカプラーとして、1-(2、4、6 - トリクロロフェニル)- 4 - (1-ナフチルアゾ)- 3 - (2-クロロー 5 - オクタデセニルスクシンイミドアニリノ)- 5 - ピラゾロン
2.5g 、またドデシルガレート 0.5g を添加し、トリクレジルフォスフェート 120g 及び酢酸エチル 240 ml の混合物を加熱溶解し、トリイソプロピルナフタレンスルホン酸ソーダを含むゼラチン

- 47-

第8層:中間層

第2層と同じ

第9層:黄色フィルター層

黄色コロイド銀を分散せしめたゼラチン水溶液中に 2 . 5 - ジーt - オクチルハイドロキノン

水溶液中に加えコロイドミルにて乳化分散した分 散物を加えて緑感性低感度乳剤を作製し、塗布銀 銀 1.5 g/e²になるように塗布した。

第7層:線感性高感度ハロゲン化銀乳剤層 沃 奥 化 銀 乳 剤 (平 均 粒 子 サ イ ズ 1.2 μ 、 沃 化 銀 7 モル%を含む)を金および硫黄均感剤で化学増 感し、さらに縁感性増感色素として無水5。5′ - ジクロロー 9 - エチルー 3 , 3' - ジー (3 -スルホプチル)オキサカルボシアニンヒドロキシ ド:無水5.5′-ジフェニル-9-エチル-3. 3′-ジー(3-スルホプチル)オキサカルポシ アニンヒドロキシド;および無水9-エチル-3, 3' - 9 - (3 - 3 + 3 + 7 + 7 + 4 + 4) - 5, 6,5′、6′-ジベンソオキサカルボシアニンヒド ロキシドを加え、次いでハロゲン化銀1モル当り 4-ヒドロキシー6-メチル-1,3,3a,7 -テトラザインデン 1.0g および1-フェニルー 5 - メルカプトテトラゾール10.0mgを加えて緑感 性商感度ハロゲン化銀乳剤を作製した。

更に、ハロゲン化銀1モル当りマゼンタカプラ

- 48-

3 g とジー2 - エチルヘキシルフタレート 1.5 g を酢酸エチル 1 O m ℓ で溶解し、トリイソプロピルナフタレンスルホン酸ソーダ 0.3 g を含むゼラチン水溶液中に分散せしめた分散液を加え、これをゼラチン 0.9 g/ ℓ 2,5 - ジーt - オクチルハイドロキノン 0.10g/ ℓ 6 なるように塗布した

第10層:情感性低感度ハロゲン化銀乳剤層 沃臭化銀乳剤(平均粒子サイズ 0.6 μ 、 沃化銀6 モル%を含む)を金および硫黄増感剤で化学増感し、さらに増感色素として無水5,5′ージメトキシー3,3′ージー(3ースルホプロピル)チアシアニンヒドロキシドを加えた。

次いで6-メチル-1、3、3a、7-テトラザインデンをハロゲン化銀1モル当り1g 加えてから乳剤を分割して下配第3表の如く、本発明に係る化合物及び比較用としてPTM(1-フェニル-5-メルカプトテトラゾール)をそれぞれ添加し、宵感性の低感度ハロゲン化銀乳剤を調製した。

第11層:青感性高感度ハロゲン化銀乳削層 沃臭化銀乳剤(平均粒子サイズ 1.2 μ、沃化銀 7 モル%を含む)を金および硫黄増感剤で化学増 感し、さらに増感色素として無水5.5′ージメ

- 5 1 -

ジー2 - エチルヘキシルフタレート 2 g 、 2 - [3 - シアノー3 - (n - ドデシルアミノカルポニル) アリリデン] - 1 - エチルピロリジン 2 g と酢酸エチル 2 mℓ を混合し、トリイソプロピルナフタレンスルホン酸ソーダ 0.6g を含むゼラチン水溶液中に分散せしめた分散液を加え、これをゼラチン 1.0 g/m²になるように徐布した。

第13層:保護層

100 m ℓ 当りゼラチン4g、1,2-ビスピニルスルホニルエタン 0.20 を含むゼラチン水溶液をゼラチン 1.3 g/m²になるように塗布した。

得られた試料について実施制-2と同様の強制 劣化試験処理を行なってから過常の方法でウェッジ露光し、次いで実施例-2と同様の処理を行な い色画像を得た。

この試料からイエロー函像の光学激度を育フィルターを通して例定し、カプリ抑制作用を評価した。

表中のカブリ値は最低複度からマスク複度を引いた値で、感度は比較試料(試料No.19)の自

トキシー3,3'ージー(3-スルホプロピル) チアシアニンヒドロキシドを加えた。

次いで乳剤を分割して下記第3表の如く、本発明に係る化合物および比較化合物のPTMをそれぞれ版加し、脊軽性の高感度ハロゲン化銀乳剤を作製した。

次いでこれらの乳剤に対し、それぞれハロゲン化銀1モル当りイエローカプラーとしてαーピパロイルーαー(1ーペンジルー2ーフェニルー3・5ージオキソー1・2・4ートリアゾリジンー4ーイル)ー2'ークロロー5'ー [αー(ドデシルオキシカルボニル)エトキシカルボニル]アセトアニリド80gを加えてジブチルフタレート80g、酢酸エチル 240 m ℓ の混合物を加熱部のトリイソプロピルナフタレンスルホン酸ソーダを含むゼラチン水溶液中に加えてコロイドミルに分散した分散物を加えて胃酸性高感度ハロゲン化銀乳剤を作製し、途布銀費 0.9 g/m²になるように塗布した。

第12層:中間層

-52-

然放置のものを 100として表わした相対感度で示した。

第3表からも、本発明の試料が保存下に於ける カブリ発生が少なく且、被感性の少ないカブリ抑 制効果を得られることがわかる。

以下余白

第 3 表

分類	No.	カブリ	添加	加量		育 5	& 層	o k	萨	'年]	红 特	性	
		防止剂	[mg/Ag X 1 =	ミル当たり]	自然	放置・	3日	55℃ ·	R1150%	• 3 F	50℃·	R1180%	· 3 🗈
			第10階	第11層	カブリ	總度	ガンマ	カブリ	感度	ガンマ	カブリ	悠度	ガンマ
比較	1 9	なし	-	-	0.42	100	0.59	0.60	90	0.57	0.54	93	0.58
比较	20	РТМ	_	3 0	0.29	97	0.64	0.48	89	0.60	0.42	90	0.62
比較	2 1	PTM	1 5	1 5	0.24	94	0.69	0.51	88	0.65	0.41	89	0.67
比較	2 2	РТМ	2 5	2 5	0.20	84	0.71	0.42	89	0.67	0.34	86	0.68
本 発明	2 3	例示-4	_	600	0.27	103	0.69	0.30	ĵūū	0.67	0.29	98	û.65
本発明	2 4	例示-4	300	300	0.24	100	0.70	0.25	105	0.71	0.25	103	0.70
本発明	2 5	例示-4	600	600	0.18	97	0.70	0.20	98	0.72	0.19	96	0.71
本発明	2 6	例示-3	-	700	0.29	100	0.67	0.31	107	0.68	0.29	100	0.66
本発明	2 7	例示-3	700	700	0.20	96	0.72	0.22	99	0.73	0.21	97	0.71
本発明	2 8	例示-8	600	700	0,19	100	0.70	0.20	102	0.71	0.19	101	0.70
本発明	2 9	例示-15	600	600	0.20	94	0.69	0.21	95	0.68	0.20	93	0.69

-55-

上記第3表は多層カラー用感光材料の場合にも本発明に係る試料N0.23~29が経時保存性のすぐれることを表している。

実施例-4

本実施例は、黄色コロイド銀の脱級速度を調べたもので、実施例-3にて得られた試料を用いて漂白処理時間を変化し、イエロ-発色濃度を測定した。

なお、用いた源白被は下記組成のものである。

漂白被組成

 過硫酸ナトリウム
 550

 リン酸ニ水素ナトリウム
 150

 塩化ナトリウム
 250

 テトラポリリン酸ナトリウム
 100

水を加えて全量を1ℓに仕上げる。

処理工程は前記実施例-2で示したものとまったく同一で、漂白被のみ変ったものである。

以下余白

第 4 表

分類	No.	カブリ防止剤	添	加量	イエロ・	一很度
	夹施例		[mg/Ag X 1 :	モル当たり】	漂白多	0.型
	— 3 のNo.		第10周	第11周	38°C · 2 分	38℃・4分
比較	19	なし	_	_	1.30	1.30
比較	2 0	PTM	_	3 0	1.33	1.30
比較	2 1	РТМ	1 5	1 5	1.33	1.31
比較	2 2	РТМ	2 5	2 5	1.35	1.32
本発明	2 4	例示-4	300	300	1,29	1,26
本発明	25	例示-4	600	600	1,27	1,25
本発明	2 7	例示一3	700	700	. 1.28	1,28
本発明	2 8	例示-8	600	700	1.29	1.27
本発明	2 9	例示-15	600	600	1.29	1.27

- 57 -

第4表から、カプリ防止効果を有する化合物が示す安定な超塩による脱銀阻害性が、本発明の化合物には少なく、従来公知な化合物であるPTM(比較)に対し、黄色コロイド銀が短時間で漂白されるためにイエロー発色濃度が小さくなっていることを示している。

4. [発明の効果]

特許出願人 小西六写真工業株式会社 代 理 人 弁理士 市之類 宮夫宮本科 会報 手 統 補 正 **智** (自発) 昭和61年08月09日

特許庁長官 宇賀 道郎殿

1. 事件の表示

昭和60年特許額 第99250号

2. 発明の名称

ハロゲン化銀写真感光材料

3. 補正をする省

事件との関係 特許出願人

住所 東京都新宿区西新宿1丁目2.6番2号 名称 (127) 小西六写真工業株式会社

代表取締役 井手 恵生

4. 代理人 〒 102

住所 東京都千代田区九段北4丁目1番1号 九段一口坂ビル電話263-9524

氏名 (7614)

弁理士 市之瀬 寛ま

5. 補正の対象

明和書の「2.特許請求の範囲」及び「3.発明の詳細な説明」の概

6. 補正の内容

- 6. 補正の内容
- (1) 明細盤の特許 請求の範囲を別紙の如く袖正する。
- (2) 明和物第5 貞第6 行の「-NHSO₂ R⁵ 」を「-NHSO₂ ··· R⁵ 」と補正する。

以源白

(別紙)

「2.特許請求の範囲

下記一般式 [I]で表わされる化合物の少なくとも 1 種を含有することを特徴とするハロゲン化銀写真感光材料。

- 股式[I]

$$X \stackrel{N}{\longrightarrow} Y$$

R² は、それぞれ水 祭原子、 アルキル越、 シクロアルキル基またはアリール 甚を表わす。 個し、R¹ と R² が同時に 水 祭原子 の 場合はない。 R³ 、 R⁴ はアルキル基、 シクロアルキル 基またはアミノ 基を表わし、 R⁵ はアルキル 基またはアリール 基を表わす)。 X¹ および X² は、 それぞれ水 祭原子、 アルキル 基もしくはアリール 基または X¹ と X² が 互いに 結合してベンゼン環を形成するものを表わす。]

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

THIS PAGE BLANK (USPTC)